# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 017 117

**A1** 

12)

### **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 80101528.0

(22) Anmeldetag: 22.03.80

(5) Int. Cl.<sup>3</sup>: **C** 08 F 14/06 C 08 F 2/18

(30) Prioritāt: 29.03.79 DE 2912571

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 15.10.80 Patentblatt 80/21

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE

(1) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-6700 Ludwigshafen(DE)

72) Erfinder: Ahrens, Wilhelm, Dr. Gaertnerweg 12 D-6140 Bensheim 1(DE)

(54) Verfahren zur Polymerisation von Vinylchlorid.

57 In einem Verlahren zur Polymerisation von Vinylchlorid in Suspension, die unter Verwendung polymerer organischer Dispergierhilfsmittel durchgeführt wird, wird eine Kombination von 2 Verkrustungsinhibitoren verwendet. Eine Sorte von Verkrustungsinhibitoren basiert auf anorganischen Jodverbindungen, die in Mengen von 1 bis 1000 ppm vorhanden sein können. Die weitere Gruppe von Verkrustungsinhibitoren basiert auf wasserlöslichen anorganischen Phosphaten von Alkalien oder Erdalkalien. Diese werden in Mengen von 0,01 bis 1 Gew.%, bezogen auf die zu polymerisierenden Monomeren, angewendet. Die Anwendung eine Kombination zweier Verkrustungsinhibitoren bewirkt, daß bei der Polymerisation von VC im Reaktor und an dessen Einbauten die Bildung von Wandbelägen verhindert wird. Diese Wirkung tritt auch bei einem Suspensionsverfahren ein, bei dem vor der Durchführung der Polymerisation eine Homogenisierung vorgenommen wird (Mikrosuspensionsverfahren).

Croydon Printing Company Ltd.

0. Z. 0050/035762

## Verfahren zur Polymerisation von Vinylchlorid

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Polymerisation von Vinylchlorid (VC) nach dem Suspensions- bzw. Mikrosuspensionsverfahren, bei dem die Bildung von (Wand)Belägen im Polymerisationsreaktor und an dessen Einbauten durch Zugabe von wasserlöslichen anorganischen Phosphaten und Jodiden weitestgehend verhindert wird.

Bei der Suspensions- und Mikrosuspensionspolymerisation von 10 Vinylchlorid und den damit copolymerisierbaren Monomeren bilden sich an den Wänden und an den Einbauten der Polymerisationsreaktoren Beläge aus Homo- oder Copolymerisaten des Vinylchlorids, welche den Wärmedurchgang erschweren. Außerdem können losgelöste Teile dieser Beläge mit dem herge-15 stellten Produkt aus dem Reaktionsgefäß ausgetragen werden und somit das Polymerisat verunreinigen. Es ist deshalb erforderlich, derartige Beläge von Zeit zu Zeit aus dem Reaktionsgefäß zu entfernen bzw. vor erneuter Verwendung der Reaktoren diese Innen zu reinigen. Dies läßt sich meist durch eine aufwendige Druckwasserwäsche der Wände des Reaktors erreichen. Es sind schon sehr zahlreiche Vorschläge gemacht worden durch Zusätze geeigneter Stoffe vor oder während der Polymerisation des Vinylchlorids die Bildung von Wandbelägen zu verhindern. Beispielsweise ist es in (15) beschrieben, Phosphonsäuregruppen enthaltende polymere Verbindungen als Wandbelagverhinderer zu verwenden. Zum Stand der Technik nennen wir:

30

35

, Vo/BL

たんのひゃびた ルバナイン とうしょうかんじゅんかい せつりつ

- ( 1) FP-PS 1 065 649 ( 2) BE-PS 777 579
- ( 3) NL-PS 73/08 405
- 4) JA-PS 47/34 690
- 5 (5) JA-PS 47/34 584
  - (6) BE-PS 844 215
  - (7) BE-PS 844 496
  - (8) DE-OS 26 36 324
  - ( 9) DE-OS 26 31 325
- 10 (10) BE-PS 844 044
  - (11) JA-PS 76/018332
  - (12) JA-PS 76/002242
  - (13) BE-PS 837 070
  - (14) DE-OS 22 32 880
- 15 (15) P 26 34 784

Bekannt ist die Suspensionspolymerisation von olefinischen Monomeren in Gegenwart von wasserunlöslichen anorganischen Phosphaten als Dispergierhilfsmittel durchzuführen. Gelegentlich wird dabei das anorganische Phosphat aus Natrium--Phosphaten und einem Überschuß an Erdalkalimetallsalzen in situ hergestellt und in dieser Aufschlämmung die Polymerisation durchgeführt (vgl. (1) oder (2)).

Aus (3), (4) und (5) ist es bekannt, die Polymerisation von Vinylchlorid in Gegenwart von wasserlöslichen Phosphaten oder Gemischen von wasserlöslichen Phosphaten (Pyrophosphaten oder Polyphosphaten) durchzuführen, webei die Phosphate als Puffersubstanzen, Elektrolyte oder zur Reduktion der Stippenzahl im Polymerisat dienen sollen. Es ist ferner bekannt, Phosphate zusammen mit wenigsten einer weiteren Verbindung (evtl. nach einer Vorbehandlung der Reaktorwände

oder der Einbauten) zur Vermeidung eines Belags an der Reaktorwand oder an den Einbauten anzuwenden (vgl. (6) und (7)).

- 5 Andererseits ist es bekannt Brom- und Jod-Verbindungen, allein oder zusammen mit anderen Verbindungen, z.B. zusammen mit polaren organischen Verbindungen oder Reduktionsmitteln zur Vermeidung eines Wandbelags bei der Polymerisation von VC anzuwenden (vgl. (8) und (9); bezüglich der Mitverwendung von Reduktionsmitteln (10), (11) und (12)). In (13) wird vorgeschlagen, mindestens ein Additiv aus der Gruppe a) Jodid, b) Dithiophosphorsäure oder c) Dithiocarbonsäure und den Salzen aus b) oder c) anzuwenden.
  - Aus (14) schließlich ist es bekannt zur Herstellung von Suspensions-PVC anstelle der konventionellen organischen Suspensionsmittel ein unlösliches Phosphat mit Apatitstruktur anzuwenden und als kationisches, oberflächenaktives Mittel quartäre Ammoniumsalze, wie Dimethylstearylbenzylammonium-
    - 20 bromid in Mengen von 0,01 bis 0,05 Gew. 2, bezogen auf das Monomeré, zu verwenden. Nach den Angaben der Anmelderin soll dabei ein Polymerisat erhalten werden, das keine Teilchen mit "äußeren Membranen" aufweist. Es wird ausgeführt, daß diese von den organischen Suspensionshilfsmitteln her-
  - 25 rührenden Membranen einen schädlichen Einfluß auf die Polymerisateigenschaften haben sollen. Die Korngrößenverteilung
    der nach dem aus (14) bekannten Verfahren erhaltenen Produkte entspricht jedoch nicht den Anforderungen, die an Suspensions-PVC gestellt werden. Damit sind auch schlechtere Ver-
- 30 arbeitungseigenschaften verbunden, was insbesondere an einer erhöhten Stippenzahl im Walzfell solcher Produkte erkennbar ist.

Es bestand daher die Aufgabe, die aus (14) bekannten Nach-35 teile zu verbessern, und ein Verfahren vorzuschlagen, bei

4 - 0. Z.,0050/033762

Anforderungen an Suspensions-PVC gerecht wird und praktisch keine nennenswerten Stippenzahlen aufweist, erhalten wird und wobei gleichzeitig die bei Verwendung von organischen Dispergierhilfsmittel bekannten stärkeren Polymerisatablagerungen verhindert werden sollen. Ferner bestand die Aufgabe, bei den bekannten Verfahren die einerseits nur die Verwendung von Halogeniden, wie Bromiden oder Jodiden und andererseits nur die Verwendung von Phosphaten kannten der Bildung eines Wandbelags noch stärker entgegen zu wirken. Dieses Ziel wird durch die Kombination von Maßnahmen, nämlich gleichzeitig Jodide und wasserlösliche anorganische Phosphate bei einem Verfahren zur Herstellung von (Mikro)Suspensions-PVC anzuwenden, erreicht.

Die Erfindung betrifft daher ein Verfahren zur Suspensionspolymerisation von Vinylchlorid oder Mischungen von Vinylchlorid mit bis zu 30 Gew.%, bezogen auf die Monomerenmischung, an anderen, mit Vinylchlorid copolymerisierbaren Monomeren in Gegenwart von mindestens je einem

- a) monomerlöslichen, in Radikale zerfallenden Katalysator, sowie
- b) polymeren organischen Dispergierhilfsmittel und
- verkrustungsinhibitor auf Basis anorganischer Jodverbindungen in Mengen von 1 bis 1 000 ppm, bezogen auf Monomere(s), sowie ggf. in Gegenwart von weiteren
  - d) Polymerisationshilfsstoffen oder
  - e) Zusatzstoffen

bei Temperaturen im Bereich von 40 bis 80°C, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man als zusätzlichen Verkrustungsinhibitor f) mindestens ein wasserlösliches anorganisches Phosphat der Alkalien oder Erdalkalien in Mengen von 0,01 bis
l Gew.%, bezogen auf Monomere(s), anwendet.

35

**0.2**. 0050/033762

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens können Vinglehlorid oder Mischungen von Vinglehlorid mit anderen, mit Vinglehlorid copolymerisierbaren Monomeren, eingesetzt werden. Dabei können die Monomerenmischungen bis zu 50 Gew. vorzugsweise bis zu 15 Gew. bezogen auf die Monomerenmischung, der anderen Comonomeren enthalten. Beispiele für mit Vinglehlorid copolymerisierbare Monomere sind Vinglidenchlorid, Vinglester, wie Vinglacetat oder Vinglpropionat, Vingläther, Acrylester, Acrylnitril oder Olefine wie Äthylen oder Propylen; ferner ungesättigte Dicarbonsäuren, die ggf. teilweise oder ganz verestert sind wie Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure und die Ester der Maleinsäure.

15 Der Polymerisationsansatz umfaßt die Monomeren Wasser und alle Zusatzstoffe a) bis e) einschließlich der zusätzlich enzuwendenden Phosphorverbindungen. Die Zubereitung des Polymerisationsansatzes erfolgt dabei in der Regel in der Weise, daß zunächst das Wasser vorgegeben wird, in das anschließend das wasserlösliche anorganische Phosphat (f) eingebracht wird. Falls die Polymerisation bei einem bestimmten ph-Wert durchgeführt werden soll, kann man durch Verwendung verdünnter Säuren oder Laugen oder durch Verwendung von Puffersubstanzen diesen einstellen. Danach schließt 25 sich die Zugabe des polymeren organischen Dispergiermittels (b) und in der Regel, falls dies gewünscht wird, der Polymerisationshilfsstoffe (d) oder der Zusatzstoffe (e) an. Die weitere Zubereitung des Polymerisationsanzsatzes sollte dann bevorzugt wie folgt durchgeführt werden: Kataly-30 satorzugabe, Zugabe des Monomeren und schließlich sollte der Verkrustungsinhibitor (anorganisches Jodid) zugegeben werden. Falls keine Dosiervorrichtungen vorhanden sind, um Feststoffe bzw. Lösungen unter Druck in den Polymerisationseinsatz einzugeben, kann man den Verkrustungsinhibitor (an-35 organisches Jodid) zusammen mit dem Starter vor Einführung

0.Z. 0050/033762

der Monomeren in den wäßrigen Polymerisationsansatz zugeben. Die Polymerisationshilfsstoffe b) bzw. die Zusatzstoffe e) werden bevorzugt vor der Zugabe des(r) Monomeren in den Polymerisationsansatz eingebracht.

5

41110

Das erfindungsgemäße Verfahren wird bevorzugt bei der Durchführung der Polymerisation in Suspension angewendet. Selbstverständlich kann man unter Berücksichtigung der hierfür erforderlichen Maßnahmen das Verfahren zur Polymerisation von Vinylchlorid, so durchführen, daß ein für die Plastisolzubereitung geeignetes Polymerisat erhalten wird (Mikrosuspensionsverfahren). Bei diesen Mikrosuspensionsverfahren werden in der Regel anstelle der polymeren organischen Suspensionshilfsmittel wasserlösliche Dispergierhilfsmittel zusammen mit langkettigen Alkoholen, Ketonen bzw. Estern oder Alkapen angewendet (vgl., beispielsweise DE-AS 15 95 846/47/48). Die Durchführung der Polymerisation nach vorheriger Homogenisierung des Polymerisationsansatzes erfolgt nach den in den DE-AS 10 50 062 oder DE-AS 21 25 586 beschriebenen Verfahren.

Bei dem bevorzugt durchgeführten Suspensionsverfahren kommen als Katalysatoren (a) monomerlösliche, in Radikale zerfallende Katalysatoren in Betracht. Es können dabei die üblichen, monomerlöslichen Initiatoren, wie organische Peroxide, Perester, Peroxidicarbonate, in üblichen und bekannten Mengen alleine oder Mischungen derselben mit 2 oder mehr Bestandteilen verwendet werden. Die angewendeten Mengen liegen im Bereich von 0,005 bis 0,5 Gew.%, vorzugsweise werden Mengen von 0,01 bis 0,1 Gew.%, bezogen auf die zu polymerisierenden Monomeren oder das Monomerengemisch, angewendet.

Als polymere organische Dispergierhilfsmittel (b) sind ge-35 eignet: Polyvinylalkohol, teilweise verseiftes Polyvinyl-

THE CONTROL OF STREET

acetat, Celluloseäther, wie Methylcellulose, Hydroxyäthylcellulose, Hydroxypropylcellulose oder Hydroxypropyl-methylcellulose, sowie Carboxy-methylcellulose. Ferner Polyvinylpyrolidon oder Gelatine. Diese Dispergierhilfsmittel oder Schutzkolloide können einzeln oder im Gemisch verwendet, in Mengen von 0,01 bis 0,3, bevorzugt von 0,05 bis 0,15, werden. Bei Durchführung eines Mikrosuspensionsverfahrens können die üblicherweise verwendeten wasserlöslichen Dispergierhilfsmittel wie Alkylsulfonate, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Seifen oder Salze der Dialkylsulfobernsteinsäure in Mengen von 0,3 bis 3,0 Gew.%, bezogen auf Monomere(s) angewendet werden. Es können auch Mischungen von zwei oder mehreren der genannten Dispergierhilfsmittel eingesetzt werden.

Als Verkrustungsinhibitoren c) eignen sich anorganische Jodverbindungen in Mengen von 1 bis 1000 ppm. In der Regel werden die leicht in Wasser löslichen Jodide der Alkalien bzw. der Erdalkalien verwendet. Bevorzugt wird Natriumjodid, da dies am wirtschaftlichsten ist. Bei der Anwendung 20 des Verkrustungsinhibitors c) ist zu beachten, daß dieser bereits bei alleiniger Anwendung, wie sie aus (8) bekannt ist, in Mengen ab 100 ppm zu einer Verlängerung der Polymerisationszeit führen kann. Bei Anwendung zu großer Mengen an Jodid ist eine Farbverschlechterung des Produkts zu befürchten. Bevorzugt wird der Verkrustungsinhibitor c) beim erfindungsgemäßen Verfahren in Mengen von 5 bis 100 ppm, insbesondere in Mengen von 10 bis 90 ppm angewendet. Auch die Verwendung von Mengen unterhalb von 10 ppm ist nicht kritisch, solange noch der zusätzliche Inhibitor Phosphat (f) in ausreichenden Mengen zugegen ist. Es ist jedoch ein Optimum, in Bezug auf die Wirksamkeit von c) und f) bei Mengen von unterhalb 60 ppm anorganischem Jodid, bezogen auf Monomeres festzustellen, wenn man kurze Polymerisationszeiten und eine praktisch vollständige Wandbelagsverhinderung anstrebt.

Als Polymerisationshilfsstoffe (d) kommen ggf. die üblichen Molekulargewichtsregeler, wie aliphatische Aldehyde, Chlorkohlenwasserstoffe, Chloroform und die Mercaptane in üblichen Mengen in Frage

BASE Aktiengesellschaft

Als Zusatzstoffe (e) können die üblichen Gleitmittel und Stabilisatoren in den dem Fachmann bekannten Mengen angewendet werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann in einem Temperaturbereich zwischen 40 und 80°C durchgeführt werden. Insbesondere wird im Bereich zwischen 45 und 60°C polymerisiert. Je nach dem anzuwendenden Verfahren (Suspension- bzw. Mikrosuspension) und unter Berücksichtigung der verschiedenen Hilfsmittel wird die Temperatur in dem vorstehend genannten Bereich nach den dem Fachmann bekannten Kriterien festgelegt bzw. ausgewählt, wobei insbesondere auch die an das Produkt gestellten Kriterien bei der Auswahl der Temperatur mit be-

Das Verhältnis von Monomermenge zu Wasser in dem Polymerisationsansatz liegt üblicherweise im Bereich von 0,4 : 1 bis 1, vorzugsweise wird ein Bereich von 0,6: 1 bis 1,5 : 1 angewendet. Die vorstehend bezeichneten Bereiche gelten auch für die Anwendung von mit VC copolymerisierbaren Monomeren. Die Polymerisation kann sowohl in Stahlreaktoren (VA bzw. VAA) als auch in emaillierten Gefäßen ausgeführt werden.

Bezüglich des anzuwendenden Druckes ist festzustellen, das sich dieser aus der Addition der Partialdrücke des Wassers und der Monomeren und evtl. vorhandener Inerter ergibt. In der Regel wird das erfindungsgemäße Verfahren daher bei Drucken oberhalb von 1 bar durchgeführt, wobei der Anfangsdruck in der Regel höner ist als der Enddruck, d.h. als der

Druck, bei dem die Polymerisation vondeinem Umsatz bis zu 80 bzw. 90 % geführt worden ist. Das erfindungsgemäße Verfahren kann sowohl kontinuierlich als auch diskontinuierlich durchgeführt werden. Für die Abfuhr der Reaktionswärme kann der Fachmann die bekannten Regeleinrichtungen benutzen (vgl. DE-AS 21 17 364 und die dort angegebene Literatur). Contract of the Contract of the second of the

Wesentlich bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist, daß ein zusätzlicher Verkrustungsinhibitor 10 ein wasserlösliches anorganisches Phosphat f) in Mengen von 0,01 bis 1 Gew.%; bezogen auf Monomere(s) angewendet wird. Als zusätzlicher Verkrustungsinhibitor (f) kommen insbesondere Erdalkali- und Alkaliphosphate, die wasserlöslich sein rate as a sollen, in Betracht. Diese werden besonders bevorzugt in 15 Mengen von 0,05 bis 0,4 Gew. %, bezogen auf Monomere(s) angewendet. Der genannte untere Bereich ist in Bezug auf das Verfahren insofern nicht als kritisch zu betrachten, da die Wirksamkeit allmanlich nachläßt. Der obere Grenzwert ist gegeben durch die Gefahr der Produktverschlechterung, da das 20 Phosphat in das Produkt eingebäut wird. Besonders bevorzugt werden von den Phosphaten die primären und sekundären Ale recurs que kaliphosphate, insbesondere des Natriums und des Kaliums; von den Erdalkalien kommen die Calcium- und Magnesiumphosphate in Betracht. Es können jedoch auch die Pyrophosphate 25 der Alkalien bzw. Erdalkalien und die Polyphosphate derselben, z.B. Hexamethaphosphate und Triphosphate, mit gutem Erfolg angewendet werden.

Ein Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es, daß 30 die Wandbelagsbildung bei Anwendung der Kombination von Verkrustungsinhibitoren auf Basis Jodid (c) und (f) (anorganisches Phosphat) in Bezug auf die Wandbelagsbildung einen vorteilhaften Effekt ergibt, der bei Anwendung der einzelnen Komponenten nicht erzielt werden kann. Darüber hinaus 35 ist es möglich, bei Einhaltung relativ kurzer Polymerisa-

la companie de la proposición de la companie de la

fionszeiten durch die gleichzeitige Anwendung der Kombination an Verkrustungsinhibitoren die Restgehalte an Inhibitoren im Endprodukt auf ein Maß abzusenken, so daß keine
nachteilige Produktverschlechterung festgestellt werden
5 kann.

The following the state of the state of the

Es wird durch das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht in einem bestimmten Poylmerisationsansatz die Reaktion praktisch beliebig oft hintereinander durchzuführen, ohne daß der Reaktor gereinigt werden muß. Die Beurteilung der Wandbelagsbildung in den nachfolgenden Beispielen, die die Erfindung erläutern sollen, und in den Vergleichsversuchen erfolgt nach dem folgenden Prinzip: Der Wandbelag, der sich nach zweimaliger Durchführung der Polymerisate gemäß der 15 Lehre von (8) ergab (vgl. Versuch Nr. 7 der Tabelle 1), wird mit der Zahl 100 bewerteta In den Beispielen und in den weiteren Vergleichsversuchen ist stets ein auf diesen Wert 100 bezogener relativer Zahlenwert angegeben. Es wurde stellvertretend für des erfindungsgenäße Verfahren das diskonti-20 nuierliche Suspensionspolymeristionsverfahren ausgewählt, um die erfindungsgemäße Lehre zu veranschaulichen. Alle Angaben über Prozentegund Teilegin den Beispielen und Vergleichsver suchen beziehen sich, falls nichts anderen ausdrücklich vermerkt ist, auf das Gewicht.

## Beispiel 1

In einem Polymerisationsautoklaven mit einem Fassungsvermögen von 2 m³, der mit einer polierten Innenausstattung aus V2A-Stahl und einem Impeller-Rührer versehen ist, wurden 945 kg voll entsalztes Wasser eingefüllt. Zu dem Wasser wurden die in der Tabelle 1 genannten Teile an wasserlöslichen Phosphaten und zusätzlich 389 g, entsprechend 0,075 %, bezogen auf VC, eines teilverseiften Polyvinylacetats mit einem Verseifungsgrad von 75 Mol3 und einer Viskosität der

In the works of the Equal Section ( ) which is the constant of the  $\lambda$ 

142 Feb. 30 . 20 . 20 . 20 22

**0. Z**. 0050/033762

4 %-igen wäßriger Lösung von 5 mPa.s (bei 20°C), sowie 139 g einer Methylcellulose mit einem Methoxylgehalt von 28 % und einer Viskosität der 2 %-igen wäßrigen Lösung von 50 mPa.s (bei 20°C) entsprechend 0,025 %, bezogen auf VC, 5 und außerdem 333 g t-Butylperneodecanoat zusammen mit den in der Tabelle genannten Teilen an Jodid (c) gegeben. Die Jodide wurden dem Polymerisationsansatz in diesem Stadium zugegeben, da der verwendete Polymerisationsautoklav keine Dosiervorrichtung zur Eingabe von Stoffen unter Druck, aufwies.

Der Autoklav wird anschließend verschlossen und durch Aufpressen von Stickstoff auf seine Dichtheit überprüft. Nach dem Entspannen werden 555 kg Vinylchlorid in den Autoklaven gegeben und der Inhalt auf 55°C erwärmt. Dabei stieg der Druck auf 9 bar an. Nach ca. 5 Stunden war der Druck von ursprünglich 9 bar um ca. 2 bar unter den konstanten Höchstdruck gefallen. Nach dieser Zeit wurde die Polymerisation durch Abkühlen abgebrochen und der Autoklav nach Entfernung des restlichen, nicht umgesetzten, Vinylchlorids entleert. 20

Die Belagsbildung an den Kesselinnenflächen und an den Einbauten des Kessels wurde nach folgenden Kriterien beurteilt. Der Belag wird nach Dicke und Entfernbarkeit mit den 25 Noten 1 bis 10 beurteilt, wobei 1 keine Belagsbildung wiedergibt und die Note 10 einen Belag üblicher Dicke darstellt, der mit einem PVC-Schaber nicht entfernbar ist. Die Dicken werden dabei mit folgenden Faktoren unterschiedlich gewichtet:

10

Obere Reaktorwandhälfte = Faktor 4 Untere Reaktorwandhälfte = Faktor 3 Boden = Faktor 3

35

Server of the property of the

BASF Aktiengesellschaft

Die Summe dieser drei Wichtungen ergibt maximal die Zahl 10. Wird diese Zahl 10 mit den Faktoren 1 bis 10 entsprechend der Dicke und Entfernbarkeit des Belages multipliziert, so ergeben sich Punktzahlen von 10 bis 100, wobei als beste Punktzahl die Zahl 10 erreichbar ist. Im Vergleichsversuch 7 ergab sich nach zweimaliger Benutzung des Reaktors eine Beurteilung von 100 Punkten, nach dieser Wertung. In den Beispielen und Versuchen 8 und 9 ist auf diesen Wert 100 bezogen.

10

#### Beispiele 2 bis 6

In der vorstehend beschriebenen Versuchsapparatur wurde der in Beispiel 1 beschriebene Versuch wiederholt. Die zugegebenen Mengen an Phosphaten und Jodiden sind der nachfolgenden Tabelle zu entnehmen, ebenso wie die Beurteilung der Wandbelagsbildung nach der in der Tabelle genannten Anzahl von Polymerisationsansätzen, die in dem selben Reaktor durchgeführt worden sind.

20

Außerdem sind in die Tabelle die Ergebnisse von drei Vergleichsversuchen mit aufgenommen worden. Versuch 7 und Versuch 8 beschreiben den Stand der Technik, wie er sich aus den Literaturstellen (8) bzw. (3) ergibt. Versuch 9 repräsentiert den einen Stand der Technik ohne Verwendung von Verkrustungsinhibitoren.

Der Vergleich der in der Tabelle wiedergegebenen Versuchsergebnisse insbesondere 7 und 8 mit den bei erfindungsgemäßer Durchführung des Verfahrens erzielten Ergebnissen zeigt, daß eine Effektivität in Bezug auf die Wandbelagsverhinderung nur gegeben ist, wenn beide Komponenten, nämlich das Jodid zusammen mit dem löslichen anorganischen Phosphat angewendet werden.

Profestive of the Control

1 1 1 1 2 2 2 2 3 3 4 4 6 6 6 6 6 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	%  ve  ve  0,001  0,002  0,002  0,009  0,009	rkrustunguinhibitorsystem  rkrustunguinhibitorsystem  Id f) anorg. Phosphat  Art  Art  (NaPO <sub>3</sub> )6  (NaPO <sub>3</sub> )6  (NaPO <sub>3</sub> )6  (NaPO <sub>3</sub> )6  (Salciumdihydrogenphosphat  Nall <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )  (Calciumdihydrogenphosphat  Calciumtriphiosphat  Nall <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )  Magnesiumdiffydrogenphosphat  Mg (11 <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> Natriumpyrophosphat  Na <sub>2</sub> P <sub>2</sub> O <sub>7</sub>	Menge (Gew.\$) 0,1 0,1	Zahleder Poly-  Resident Sationen State St	Wandbelag relativ 11 11 12 12 12 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13
æ (	t	Natriumtriphosphat	0,1	<b>H</b>	120
<u>د</u>		:		-	150

je einem

**0.2**. 0050/033762

### Patentanspruch

Verfahren zur Suspensionspolymerisation von Vinylchlorid oder Mischungen von Vinylchlorid mit bis zu 30 Gew.%, bezogen auf die Monomerenmischung, an anderen, mit Vinylchlorid copolymerisierbaren Monomeren in Gegenwart von mindestens

- a) monomerlöslichen, in Radikale zerfallenden Katalysator, sowie
- 10 b) polymeren organischen Dispergierhilfsmittel und
  - c) Verkrustungsinhibitor auf Basis amorganischer Jodverbindungen in Mengen von 1 bis 1000 ppm, sowie ggf. in Gegenwart von weiteren
  - d) Polymerisationshilfsstoffen oder
- 15 e) Zusatzstoffen
  bei Temperaturen im Bereich von 40 bis 80°C, dadurch gekennzeichnet, daß man als zusätzlächen Verkrustungsinhibitor f)
  mindestens ein wasserlösliches anorganisches Phosphat der
  Alkalien oder Erdalkalien in Mengen von 0,01 bis 1 Gew.%,
  20 bezogen auf Monomere(s), anwendet.

25

30



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmetdung EP 80 10 1528

	EINSC	ILÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER
alegorie	Kennzeichnung des Doki maßgeblichen Teile	uments mit Angabe, sowelt erforderlic	h, der betrifft Anspruch	ANMELDUNG (Int.Cl. 3)
	* Anspruc	739 708 (SOLVAY) th 1; Seite 11, Zei		C 08 F 14/06 2/18
i	13,22,2	3; Beispiel 5 *	-	1
D	FR - A - 2	123 578 (AQUITAINE	,	·
	* Ansprüc & BE - A -	he 1,2,4,5 *		,
				*
DA	FR - A - 2	318 883 (SHIN-ETSU)	00	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 3)
				C 08 F 14/06 2/20 2/18 14/00
	•			
	. •			
	·			KATEGORIE DER
				GENANNTEN DOKUMENTE X: von besonderer Bedeutung
			·	A: technologischer Hintergrun O: nichtschriftliche Offenbarur
				P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze
		· .		E: kollidierende Anmeldung D: in der Anmeldung angeführt Dokumeni L: aus andern Gründen
				angeführtes Dokument
	Der vorliegende Recherche	enbericht wurde für alle Patentansprüche	erstellt.	<ul> <li>&amp;: Mitglied der gleichen Patent familie, übereinstimmend Dokument</li> </ul>
hercheno	Den Haag	Abschlußdatum der Recherche 18-06-1980	Prüfer	LETTI